



TITLE:

多体問題におけるテンソルネットワーク法 (次世代計算科学の基盤技術とその展開)

AUTHOR(S):

原田, 健自

CITATION:

原田, 健自. 多体問題におけるテンソルネットワーク法 (次世代計算科学の基盤技術とその展開). 数理解析研究所講究録 2013, 1848: 83-92

ISSUE DATE:

2013-08

URL:

<http://hdl.handle.net/2433/195086>

RIGHT:

多体問題におけるテンソルネットワーク法 Tensor network schemes for many-body problems

京都大学 大学院情報学研究科 原田健自

Kenji Harada

Graduate school of informatics, Kyoto University

1 序

物質の性質（物性）は多数の要素が相互作用している系の巨視的な性質として記述される多体問題として研究されてきた。しかし、多体問題は解析的にも数値的にも難しい問題として知られている。例えば、物性研究における代表的な多体問題として、量子多体系の基底状態計算や古典系の自由エネルギー計算等があるが、その定義通りの計算量は系のサイズに対して指数関数的に増大する。そこで、解析のおよび数値的研究において、さまざまな近似的手法が提案され適用されてきた。数値的計算手法においても、近年、テンソルネットワークを用いた一群の手法が、従来法の強力な一般化として登場し、注目を集めている。例えば、代表的なテンソルネットワークとして、Multi-scale entanglement renormalization (MERA)[1], Projected entangled pair state (PEPS)[2] 等が提案されている。本稿では、これらのテンソルネットワークを量子系の基底状態計算や古典系の自由エネルギー計算に導入する手法、更に、その計算に必要なテンソル縮約や Higher-order singular value decomposition(HOSVD)[3] について紹介する。

2 テンソルネットワーク

本章では、物性研究で扱われる多体問題（量子系の基底状態、古典系の自由エネルギー）を通して、テンソルネットワークとは何かを解説し、更に、代表的なテンソルネットワーク (MERA, PEPS) の紹介を行う。

2.1 量子系の基底状態

量子力学に従う物質の状態は量子状態と呼ばれヒルベルト空間で記述される。例えば、結晶中では格子点上に原子が規則的に並んでおり、その原子に拘束された電子が結晶の磁気的特性を決めている。電子の磁気的性質は、 $S=1/2$ スピンと呼ばれる量子的なスピンの記述され、量子スピン状態は次のようなアップとダウンという2つの古典スピン状態の重ね合わせになっている。

$$|\Psi\rangle = a|\uparrow\rangle + b|\downarrow\rangle \quad (|a|^2 + |b|^2 = 1). \quad (1)$$

つまり、量子 $S=1/2$ スピンは2次元のヒルベルト空間のベクトルとして記述される。更に、 N 電子系の量子スピン状態は各量子スピン状態の直積を用いて以下のように記述される。

$$|\Psi\rangle = \sum_{s_1=\uparrow,\downarrow} \sum_{s_2} \cdots \sum_{s_N} T_{s_1 s_2 \cdots s_N} |s_1 s_2 \cdots s_N\rangle. \quad (2)$$

この係数 $T_{s_1 s_2 \dots s_N}$ は確率振幅と呼ばれ、今の場合、 2^N 個ある。このように、一般的に量子系は重ね合わせの状態を取ることができることから、その状態を記述するためには、システムサイズに対して指数空間的に増大する要素数をもつベクトルが必要となる。

各電子同士は相互作用をしており、例えば、代表的な二体スピン相互作用として反強磁性ハイゼンベルグ相互作用がある。そのハミルトニアン演算子は次のように定義されている：(格子点 i と格子点 j 上のスピンの反強磁性ハイゼンベルグ相互作用)

$$H_{ij} = \vec{S}_i \cdot \vec{S}_j = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -2 & 2 & 0 \\ 0 & 2 & -2 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{pmatrix} |\uparrow\uparrow\rangle \\ |\uparrow\downarrow\rangle \\ |\downarrow\uparrow\rangle \\ |\downarrow\downarrow\rangle \end{pmatrix}. \quad (3)$$

また、全エネルギーは近接原子上の電子同士の相互作用エネルギーの和で次のように定義される。

$$H = \sum_{ij} H_{ij}. \quad (4)$$

このように全系のハミルトニアンは局所相互作用の和で定義されることから、一般的に全系のハミルトニアンは疎な演算子であることが特徴である。

ハミルトニアンの固有状態が温度 T で観測される確率は、そのエネルギー固有値 E を用いたボルツマン重み $\exp(-E/T)$ に比例する。従って、低温で重みを増す最低エネルギー固有状態が物性研究では最も関心が高く、基底状態と呼ばれている。全系のハミルトニアンは疎であることから、ランチョス法などを用いて基底状態を求めるというはよくなされている。しかし、システムサイズに対してヒルベルト空間のサイズが指数関数的に増大するため、かなり小さな系の計算(厳密対角化と呼ばれる)しかできない：例えば、39 個のスピン系では、 $2^{39} \approx$ 約 689 億次元の問題を扱う必要がある。

このように量子系の基底状態計算はかなり難しい問題であるが、1 次元系に限れば密度行列繰り込み群 (Density matrix renormalization group, DMRG) と呼ばれる非常に成功した手法がある。DMRG の特徴は、最低エネルギー状態を探索する空間を行列積状態 (Matrix product state, MPS) と呼ばれる状態に制限した点にある。DMRG では MPS 状態の中で最低エネルギーをもつ状態を計算する。MPS 状態は確率振幅が次のような行列積で定義される量子状態である。

$$T_{s_1 \dots s_N} \equiv \langle s_1 \dots s_N | \Psi \rangle \equiv \text{Tr}[M(s_1) \dots M(s_N)], \quad (5)$$

ここで、 $M(s_i)$ はアップとダウンの 2 種類の χ 行 χ 列の行列である。行列積の順番は 1 次元系の格子点の順番に取る。つまり、隣接格子点同士の行列積を取っている。このような定義はもっと一般化することができる。それを行うために、 s_i (アップとダウン) もインデックスと考え、 $M(s_i)$ を 3 つのインデックスをもつ (階数 3 の) テンソルと見なす。それを図 1(a) のように図示する。この表現ではノードと枝はそれぞれテンソルとそのインデックスを表している。すると、MPS での行列積は 2 つの (階数 3 の) テンソルの 1 つのインデックスに対するテンソル縮約である：

$$[M(s_2)M(s_3)]_{t_1 t_3} = \sum_{t_2} M(s_2)_{t_1 t_2} M(s_3)_{t_2 t_3}. \quad (6)$$

そして、行列積の結果として (階数 4 の) テンソルが得られる。これを図示したのが図 1(b) である。テンソル縮約をとるインデックス (t_2) は各ノード (テンソル) 間を結ぶ枝で表現されている。このような表現をつかって、MPS は図 1(c) のようにノードと枝からなるテンソルのネットワークとして、つまり、テンソルネットワークとして表現される。

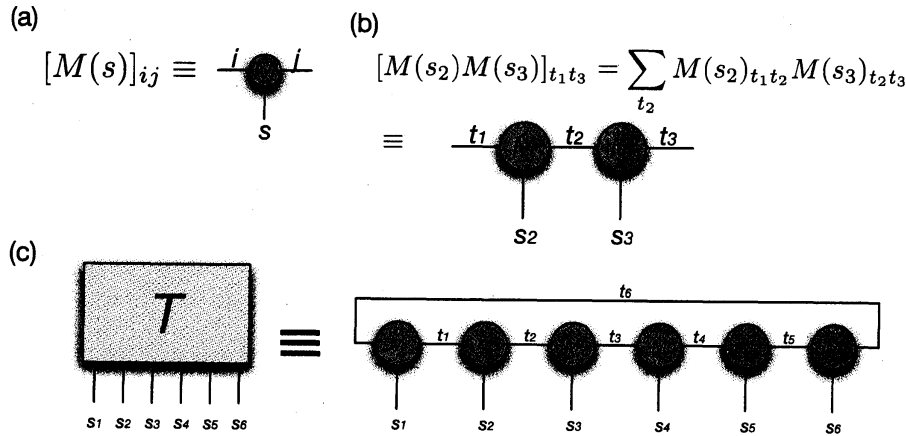


図1 MPSのテンソルネットワーク表現. (c) 6スピン系のMPSの確率振幅.

DMRGは、図1(c)の1次元的なテンソルネットワークで表現される量子状態の中で最小エネルギーを探索する計算手法で、テンソルネットワークを用いた変分法であるといえる：

$$\min_{M(\uparrow), M(\downarrow)} \langle \Psi | H | \Psi \rangle, \quad (7)$$

ここでは最適化するパラメータはテンソル M である。

テンソルネットワークを用いた変分法は量子状態のクラスをテンソルネットワークで定義するのが特徴である。従って、系の基底状態が仮定したテンソルネットワークで表現できるかどうか非常に重要である。近年、量子情報の研究が進展し、テンソルネットワークのもつ表現能力に関する理解が進んだ。その中で、特に重要なのは量子的相関に関する表現能力である。古典的な系では系が一つの状態にある時、その状態は常に場所ごとの状態の直積になっている。つまり、理想的な状況ではある場所での測定が他の場所での状態に影響を及ぼさない。量子状態でも、例えば、次の重ね合わせの状態は直積状態といえる。

$$\frac{1}{\sqrt{2}} |\uparrow\downarrow\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} |\uparrow\uparrow\rangle = |\uparrow\rangle \otimes \left[\frac{1}{\sqrt{2}} |\downarrow\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} |\uparrow\rangle \right]. \quad (8)$$

このような場合は量子的な相関は2スピン間にはないといわれる。一方、例えば、次の状態は直積で表現できず、一つのスピンに対する測定は直ちに残りのスピンの状態に影響を及ぼす。

$$\frac{1}{\sqrt{2}} |\uparrow\downarrow\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} |\downarrow\uparrow\rangle. \quad (9)$$

このように古典系にはないような仕方でも相関をもつ場合、2スピン間には量子的な相関があるといわれる。また、量子的な相関をエンタングルメントと呼ばれている。

量子系を2分割したとき、部分系間のエンタングルメントを定量的に定義するものがエンタングルメントエントロピーである。いま、系を A と B の2つの部分系に分割する。部分系 A の縮約密度演算子 ρ_A は、全系の密度演算子 ρ の部分系 B に関する部分トレースを取ったもので定義される。部分トレースはトレースを一般化したもので、二つの系 A と B の合成系の演算子に対し、 B に対する部分トレースは次のように定義される。

$$\text{Tr}_B [|s_A\rangle\langle s'_A| \otimes |s_B\rangle\langle s'_B|] \equiv (|s_B\rangle\langle s'_B|) |s_A\rangle\langle s'_A|. \quad (10)$$

今の場合、基底状態 $|\Psi\rangle$ の密度演算子は $\rho = |\Psi\rangle\langle\Psi|$ である。従って、基底状態が A と B の直積状態 $|\Psi\rangle \equiv |\Psi_A\rangle \otimes |\Psi_B\rangle$ であれば、 $\rho_A = |\Psi_A\rangle\langle\Psi_A|$ となり、固有値 1 の固有状態が 1 つだけ存在するが、A と B がエンタングルメントしていれば複数の固有状態を持つことがわかる。このような縮約密度行列の固有状態の分布を次のエントロピー的な量として定義したものがエンタングルメントエントロピー S_A (定義より常に $S_A = S_B$) である。

$$S_A = -\text{Tr}[\rho_A \log \rho_A]. \quad (11)$$

エンタングルメントエントロピーの最も重要な法則は、部分系 A と B の境界の大きさに比例するというエリア則である。一方、テンソルネットワークで表現される量子状態のエンタングルメントエントロピーの上限値は、部分系 A と B を切り離す最小カット枝数に比例するということが知られている。従って、エンタングルメントエントロピーのエリア則を満たすためには、枝が境界の広さに比例して必要になる。MPS が 1 次元系をうまく表現できたのは 1 次元では境界は多くても 2 箇所であり定数だからである。一方、2 次元以上の量子系では、境界が系の断面の大きさを持つため、MPS をそのまま適用できない。実際、図 2(a) のように 2 次元に MPS を無理に適用すれば、エリア則を満たさないため、その表現能力は非常に制限される。この欠点を克服するために近接点格子間を新しい枝で結んだネットワークが PEPS と呼ばれるテンソルネットワークで MPS を 2 次元以上の系に拡張したものとなっている (図 2(b))。PEPS はエリア則を満たすため、2 次元以上の量子状態をコンパクトに記述できる可能性をもつとして注目を集めている。

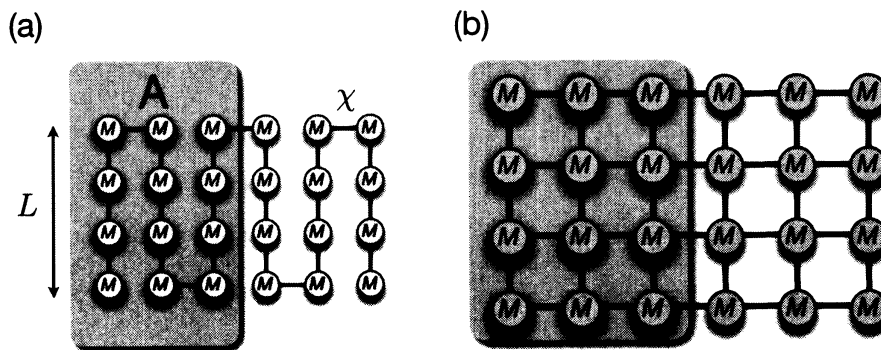


図 2 MPS(a) と PEPS(b) の最小カット。(b) 部分系間の枝数が境界の長さに比例。

PEPS は MPS の拡張であるが、ツリーネットワークの拡張として MERA が提案されている。ツリーネットワークは実空間繰り込み的な構造をもつテンソルネットワークである。例えば、図 3(a) は、3 サイトを 1 サイトに繰り込むテンソル (下に 3 本、上に 1 本の枝がある三角形テンソル) を積み重ねて構成されている。2 次元以上でも同様であるが、ツリーネットワークでは、最小カット数を 1 にできる場合がある (図 3(a))。従って、エリア則を満たさない。一方、MERA は繰り込む前に周辺領域との間に Disentangler と呼ばれるテンソルを挿入し、領域間のエンタングルメントを局所的に弱めてから実空間繰り込みを行う：例えば、図 3(b) では四角形テンソルが Disentangler。常に繰り込む領域間に挿入するので、最小カット枝数は境界の大きさに比例することになる。従って、PEPS と同様に MERA もエリア則を満たす。

以上のテンソルネットワーク PEPS と MERA は共にエリア則を満たすために、高次元量子系の基底状態計算に対するブレイクスルーをもたらすものとして非常に注目を集めている。

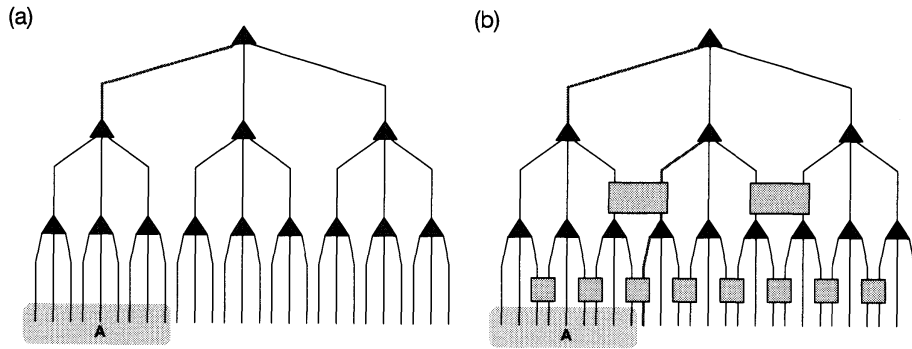


図3 ツリーネットワーク (a) と MERA (b) の最小カット. 赤い枝は部分系 A を切り離すための最小カット枝.

2.2 古典系の自由エネルギー

古典多体系の振る舞いを研究する上で最も重要な量は自由エネルギーである. 自由エネルギーは全ての物理量の母関数である. しかし, 自由エネルギーはボルツマン重みの全状態についての和であるので, 状態数がシステムサイズに対して指数関数的に増大するために, 大きな系の厳密な計算は難しい.

$$\exp(-F/T) = \sum_S \exp[-H(S)/T]. \quad (12)$$

近似的な数値計算手法としては, 量子系と同じくモンテカルロ法が用いられることがあるが, 最近, テンソルネットワークを用いて計算する手法が発展しつつある.

一般的に物理系では全エネルギーは局所的な相互作用エネルギーの和になっている. 例えば, 正方格子点上の小さな磁性体の集合系を磁性体の古典モデルとして考える. 格子点 i 上の小磁性体の状態を s_i とすると, 全エネルギーは例えば隣接格子点対 $\langle ij \rangle$ に対する局所相互作用エネルギー $H(s_i, s_j)$ を用いて次のように定義される.

$$H = \sum_{\langle ij \rangle} H(s_i, s_j). \quad (13)$$

格子点を図 4(a) にあるように, 4 点ずつのグループに分割し, 各 4 点に対して次の階数 4 のテンソルを定義する:

$$A_{s_1 s_2 s_3 s_4} = \exp \left[- \sum_i H(s_i, s_{(i \bmod 4)+1}) / T \right]. \quad (14)$$

すると, 自由エネルギーはテンソル $A_{s_1 s_2 s_3 s_4}$ らのテンソル縮約で書き直すことができ, 図 4(b) のように 45 度傾いた PEPS になる. これ以外にも, 古典形の自由エネルギーを PEPS に射影する方法は複数存在し, 常に古典 d 次元系の自由エネルギーは d 次元 PEPS に変換できることが知られている [4].

3 テンソルネットワークの計算手法

多体問題のテンソルネットワークによる再定式化をここまでみてきた. 残された問題はテンソルネットワークによって記述された計算を行う手法である. 本章では, MERA と PEPS という 2 つの代表的なテンソルネットワークによって記述される計算問題の計算手法を紹介する.

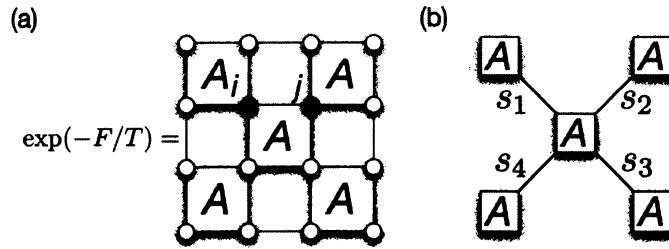


図4 古典系の自由エネルギーの PEPS 表現.

3.1 MERA でのテンソル縮約

MERA は臨界点など幅広い状態を記述できるため、量子系の基底状態計算への応用がいくつか始まっている。以下では主に三角格子上に定義された系を考える。

三角格子上の量子スピンモデルは BEDT-TTF 系や Pd(dmit)_2 系等の有機モット絶縁体の理論モデルとして研究されてきた。一般的に 2 次元以上の系に有効であると考えられている量子モンテカルロ法を形式的に適用すると、サンプルの重みが負になるいわゆる負符号問題が存在し、深刻な桁落ちによる精度の悪化が起きる。他にも三角格子のように幾何学的なフラストレーションをもつ量子系の理論モデルはさまざまなものが存在するが、一般的に量子モンテカルロ法の負符号問題が存在するため、それらの数値的研究は停滞してきた。しかし、前章でみたようにテンソルネットワークを用いた変分法はそのような問題がないため、DMRG のように強力な手法になるのではないかと期待されている。例えば、MERA を用いた三角格子上の量子スピンモデルの研究 [5] では図 5 の

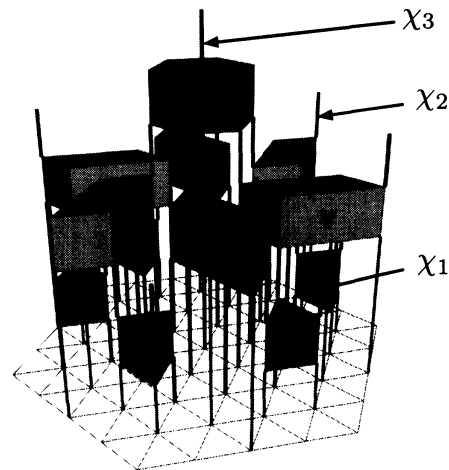


図5 三角格子のエンタングルメント繰り込み.

3次元テンソルネットワークが用いられている。図5は19格子点を1格子点に繰り込む部分だけを抜き出してきたもので、全部で3層からなっており第1層と第2層は Disentangler 層となっている。このような局所的なエンタングルメントを弱めてから実空間繰り込みを行うことを、エンタングルメント繰り込みと呼ぶ。

テンソルネットワークを用いた変分法では、テンソルネットワークで記述される量子状態の物理量の期待値計算が主たる計算になる。例えば、基底状態計算のようにエネルギー最低状態を求める場合は、エネルギーの期待値計算が必要である。特に式(4)から局所ハミルトニアン H_i の期待値計算ができれば全エネルギー計算はできる。例えば、2格子点上の局所演算子 A 等の期待値の MERA での計算を考える。

$$\langle A \rangle = \langle \Psi_{\text{MERA}} | A | \Psi_{\text{MERA}} \rangle. \quad (15)$$

この計算は量子状態がテンソルネットワークで表されているので、式(15)自身もテンソルネットワークで表

現することができる。例えば、1次元系では図6(b)のテンソルネットワークになる。更に、MERAでは各テンソルは上下方向に Isometry と呼ばれる性質をもつものに限定するため、図6(a)の簡単化が行え、図6(b)の計算は図6(c)のサブテンソルネットワークの計算に帰着される。このサブテンソルネットワークを causal cone (CC) と呼ぶ。CCの大きさはシステムサイズに比例せず、そのテンソル縮約の計算量はシステムサイズによらない。これは PEPS にはない MERA の特徴である。従って、CCの計算量は、テンソルのインデックスの自由度の多項式になる [6]。三角格子上の MERA の場合、例えば、図7のような CC の計算が必要にな

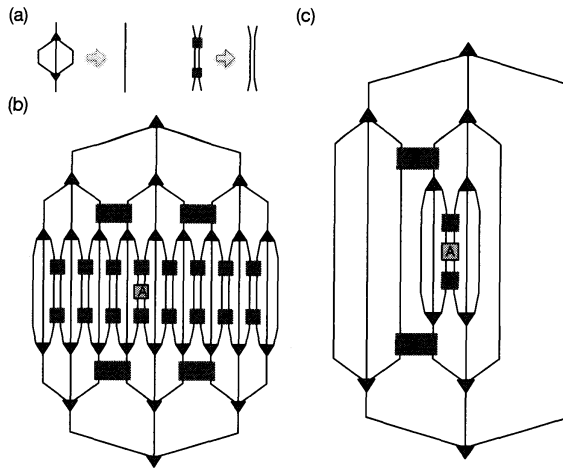


図6 MERAの期待値計算。

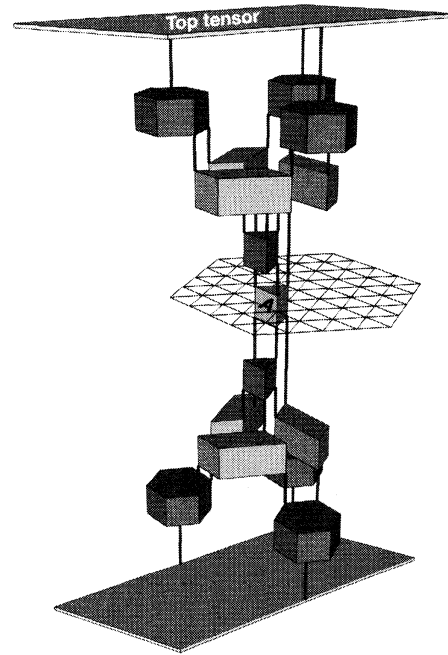


図7 三角格子 MERA の causal cone 計算。

る。CCのテンソル縮約計算の計算量は一般的に高次の多項式になり、この場合では14次にもなる。実際、三角格子の研究 [5] では、空間異方性のあるモデルを計算しており、 $19^2 \times 6 = 2166$ 点からなるユニットセルをベースにした計算を行っている。ここから生成される1つのCCの計算では、テンソル縮約の途中に非常に大きなテンソルが中間生成されてしまうが、1ノードのメモリー上限（この例では28ギガ）を超えて計算を行うにはかなり複雑なコードを必要とする。ただ、各々のCC計算は完全に独立なので並列化可能である。そのため、現在の所、BLAS3を用いた1ノード単体でのCCコードを並列に駆動している。テンソルのインデックスの自由度の増大に対するCC計算の計算（メモリー）量の急激な増大が現在のMERA変分法の弱点であり、モンテカルロサンプリングによる統計的評価法も提案されている [7]。

このような厳しい制限があるが、MERAを用いることにより、空間異方性のあるパラメータ領域では、スピンの向きが滑らかに回転していくスパイラル状態が幅広く安定的に存在することが示された。特に、スパイラルのねじれ角のMERAの結果（図8）は、他の解析的手法（級数展開）と良い一致を示し、スパイラル相の存在をサポートする強力な数値的証拠を示している。

これ以外にも、カゴメ格子 [8] やシャストリー・サーザーランド格子 [9] 等、従来法では計算が困難であった格子系でもMERAを用いた研究が行われており、今後の更なる応用が期待されている。

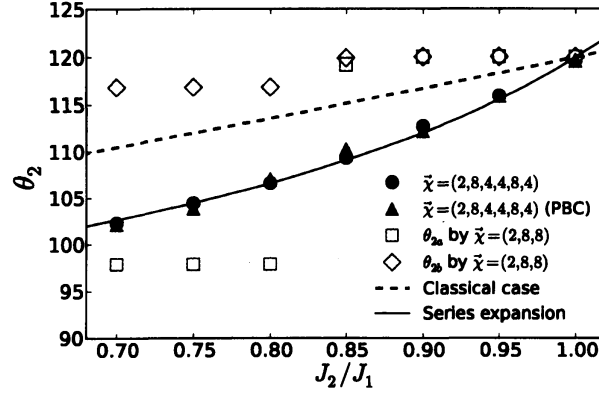


図 8 空間異方性のある三角格子反強磁性ハイゼンベルグモデルの磁性モーメント間のねじれ角。横軸は鎖内と鎖間の結合定数 (J_1 と J_2) の比で空間異方性を表す。縦軸は J_2 軸方向の磁性モーメント間のねじれ角。丸と三角が 2166 格子点からなるユニットセルを用いた MERA の結果で、実線が級数展開法の結果。

3.2 PEPS 計算での HOSVD の利用

古典系の自由エネルギーは 2.2 節で述べたように PEPS を用いて表現される。従って、PEPS 計算を行うことで自由エネルギーを計算することはできるが、PEPS の厳密な計算のための計算量は、 d 次元 PEPS の場合、システムサイズ L に対して指数 L^{d-1} 程度の指数関数的な増大を示す。従って、様々な近似的なテンソル縮約法が提案されている。本節では特に最近提案された HOSVD をもちいた計算手法について紹介する [10]。

HOSVD は行列の特異値分解のテンソルへの拡張になっている。テンソル T を次のような形のテンソル積に分解する (Tucker 分解)。

$$T_{ijkl} = \sum_{i'j'k'l'} S_{i'j'k'l'} U_{ii'}^{(1)} U_{jj'}^{(2)} U_{kk'}^{(3)} U_{ll'}^{(4)}, \quad (16)$$

ここでは、階数 4 のテンソルを例として分解している。 $U^{(t)}$ はユニタリー行列で、 S はコアテンソルと呼ばれている。コアテンソルについては、次の関係式が成立している。

$$\langle S_{i_n=p}, S_{i_n=q} \rangle = \delta_{pq} \quad (17)$$

$$\|S_{i_n=1}\| \geq \|S_{i_n=2}\| \geq \dots, \quad \|A\| \equiv \sqrt{\langle A, A \rangle}, \quad (18)$$

ここで、 $S_{i_k=p}$ は、 k 番目のインデックスの値が p である部分コアテンソルであり、部分コアテンソル同士の内積は、 $\langle A, B \rangle = \sum_{ij\dots} A_{ij\dots} \times B_{ij\dots}$ で定義される。階数が 2 の場合は通常の特異値分解になる。それ以外の場合でも、式 (18) より、中間変数の i' などを打ち切れば、元のテンソル T の良い近似表現を構成できる。この Tucker 分解をテンソルネットワークとして図示したものが図 9(a) である。

正方格子 PEPS の HOSVD を用いた近似的計算では、まず最初に横方向に隣接する 2 テンソルのテンソル積を 1 テンソルに置き換える。さらに縦方向にも同様な置き換えを行う。これでも元の正方格子の縦横半分の正方格子 PEPS が出来上がる。この手続きを正方格子のサイズが十分小さくなるまで繰り返す。この時、最も重要なポイントは 2 テンソルのテンソル積の結果を 1 テンソルに近似する所である。HOSVD はこの部分

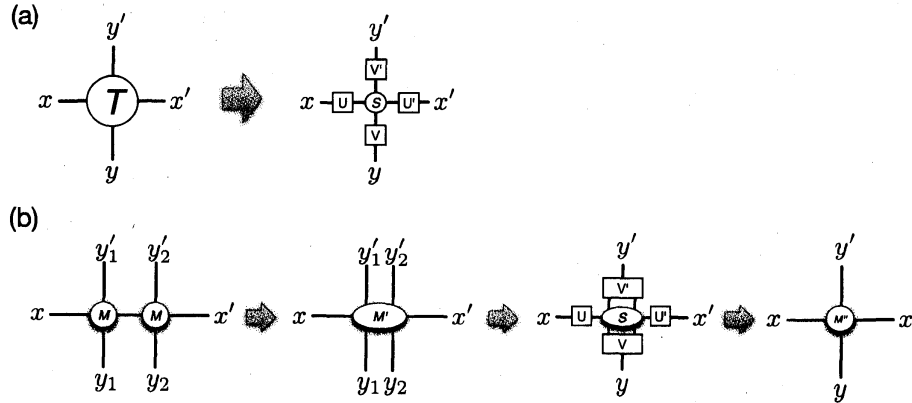


図9 HOSVDによるPEPS計算.

で用いられる. 具体的には, 図9(b)にあるように, HOSVDで求めたユニタリー行列のインデックスを適当な所で打ち切ることで元テンソル積の近似を行う.

HOSVDを用いた手法のメリットは, 従来のテンソル繰り込み群 (Tensor renormalization group, TRG) よりも高精度である点と, 任意次元のPEPSに適用できる点である. 代表的な古典多体系である古典IsingモデルでのTRGとの比較は文献[10]に詳しく紹介されている. 3次元PEPSに適用可能であるということは, 有限温度の2次元量子系などの計算も直接おこなうことを意味し, 今後の展開が期待されている.

4 まとめと今後の展望

本稿では, 物性研究で取り扱われる多体問題に対して, テンソルネットワークを用いた計算手法がどのように適用されるかをいくつかの例を通して紹介した. 従来法では取り扱いが困難であった重要な問題がテンソルネットワークをベースにした計算手法を武器に現在活発に研究されている. これらの手法を用いた新しい物性研究は, 計算手法自身や応用研究共に非常に活発に進められており, 今後のブレークスルーが期待されている新しい研究分野を作りつつある.

ただ, BLASやLAPACKやScaLAPACK等の高性能の線形計算ライブラリーの整備に比して, テンソル計算の高性能ライブラリーはまだ十分とはいえない. 特に大規模な並列計算機向けの高性能ライブラリーの整備が望まれている. 更に, HOSVDなどテンソル分解に関する研究もテンソルネットワークの今後の進展に大きな影響を与えると考えられる. 計算物理と応用数学のコラボレーションがこのような現状を打破し, 従来研究を超えた新しい成果が得られることが望まれている.

参考文献

- [1] G Vidal. Entanglement Renormalization. *Physical Review Letters*, 99(22):220405, November 2007.
- [2] F. Verstraete, M Wolf, D Perez-Garcia, and J Cirac. Criticality, the Area Law, and the Computational Power of Projected Entangled Pair States. *Physical Review Letters*, 96(22):220601, June 2006.
- [3] Lieven De Lathauwer, Bart De Moor, and Joos Vandewalle. A Multilinear Singular Value Decom-

- position. *SIAM Journal on Matrix Analysis and Applications*, 21(4):1253–1278, January 2000.
- [4] H. H. Zhao, Z Y Xie, Q. N. Chen, Z. C. Wei, J W Cai, and T. Xiang. Renormalization of tensor-network states. *Physical Review B*, 81(17), May 2010.
 - [5] Kenji Harada. Numerical study of incommensurability of the spiral state on spin-1/2 spatially anisotropic triangular antiferromagnets using entanglement renormalization. *Physical Review B*, 86(18):184421, November 2012.
 - [6] G Evenbly and G Vidal. Algorithms for entanglement renormalization. *Physical Review B*, 79(14):144108, April 2009.
 - [7] Andrew J Ferris and Guifre Vidal. Variational Monte Carlo with the multiscale entanglement renormalization ansatz. *Physical Review B*, 85(16):165146, April 2012.
 - [8] G Evenbly and G Vidal. Frustrated Antiferromagnets with Entanglement Renormalization: Ground State of the Spin-1/2 Heisenberg Model on a Kagome Lattice. *Physical Review Letters*, 104(18):187203, May 2010.
 - [9] J Lou, T Suzuki, K Harada, and N Kawashima. Study of the Shastry Sutherland Model Using Multi-scale Entanglement Renormalization Ansatz. arXiv:1212.1999.
 - [10] Z Xie, J. Chen, M Qin, J Zhu, L Yang, and T. Xiang. Coarse-graining renormalization by higher-order singular value decomposition. *Physical Review B*, 86(4):045139, July 2012.